

**ACTA DE APERTURA, ADMISION, EVALUACION, CALIFICACION Y OTORGAMIENTO
DE BUENA PRO**

**ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N°017-2023-HMA-1
ADQUISICION DE GLUCONATO DE CLORHEXIDINA AL 4% CON DISPOSITIVO
CIRCUITO CERRADO CON PEDAL y ADQUISICION DE GLUCONATO DE
CLORHEXIDINA AL 2% CON DISPOSITIVO CIRCUITO CERRADO CON PEDAL**

En San Juan de Miraflores, a los 06 días del mes de diciembre de 2023, en las instalaciones de la Oficina de Logística, a las 10:10 horas, se reunieron los miembros del comité de selección designados mediante Resolución Directoral N°282-2023-HMA-OEA de fecha 13 de julio de 2023, encargados de la preparación, conducción y realización del procedimiento de selección de **ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N°017-2023-HMA-1**, cuyo objeto de convocatoria es la contratación para la **ADQUISICION DE GLUCONATO DE CLORHEXIDINA AL 4% CON DISPOSITIVO CIRCUITO CERRADO CON PEDAL y ADQUISICION DE GLUCONATO DE CLORHEXIDINA AL 2% CON DISPOSITIVO CIRCUITO CERRADO CON PEDAL**, a fin de realizar la apertura, admisión, evaluación, calificación y otorgamiento de la buena pro.

I. INTEGRANTES DEL COMITÉ DE SELECCIÓN:

JORGE ALBERTO COELLO VASQUEZ	Titular Presidente
CARMEN SAMAN ANGELES	Titular Miembro 1
KIARA NOELIA TORRES DE LA CRUZ	Titular Miembro 2

II. Registro de participantes: para el presente procedimiento de selección, se han identificado a los siguientes participantes registrados en el SEACE:

Nro.	RUC/Código	Nombre o Razón Social	Fecha de registro en el procedimiento	Estado
1	20109161609	ROKER PERU SA	2023-09-13 12:29:20.0	Válido
2	20501549801	FERCO MEDICAL S.A.C.	2023-09-18 09:05:27.0	Válido
3	20507734775	PLASTIMEDIC SOCIEDAD COMERCIAL DE RESPONSABILIDAD LIMITADA	2023-09-13 12:41:27.0	Válido
4	20606214007	KRUPXEN E.I.R.L.	2023-11-29 10:29:42.0	Válido

III. Presentación de propuestas. – Asimismo, se verificó que, del total de participantes registrados, se presentaron dos (2) postores, conforme al siguiente detalle:

N°	RUC/CÓDIGO	NOMBRE O RAZÓN SOCIAL	FECHA DE PRESENTACIÓN	HORA DE PRESENTACIÓN	ESTADO DE LA PROPUESTA	ESTADO	MOTIVO
1	20507734775	PLASTIMEDIC SOCIEDAD COMERCIAL DE RESPONSABILIDAD LIMITADA	01/12/2023	19:54:39	Enviado	Valido	
2	20606214007	KRUPXEN E.I.R.L.	01/12/2023	17:52:06	Enviado	Valido	

IV. Acto seguido, el comité de selección procede con la apertura electrónica de la propuesta, realizando la descarga de la oferta del postor según su presentación, a fin de verificar los documentos de presentación obligatoria establecidos en las Bases Integradas; de no cumplir con lo requerido, la oferta será considerado como no admitida.

El numeral 46.4 del Artículo 46 del Reglamento de la Ley de Contrataciones del Estado, el cual establece que *"Durante el desempeño de su encargo, el comité de selección está facultado para solicitar el apoyo que requiera de las dependencias o áreas pertinentes de la Entidad, las que están obligadas a brindarlo bajo responsabilidad"*.

En ese sentido, el comité de selección mediante OFICIO N° 03-2023-AS-021-2023-HMA-1-CS de fecha 06 de diciembre de 2023, solicitó el apoyo técnico al Departamento de Enfermería, con la finalidad de que realicen la evaluación de las muestras de acuerdo a lo establecido en las bases.

En atención a lo solicitado, el Departamento de Enfermería remite al comité de selección, el Memo N°01237-2023-HMA-DPTO ENFERMERIA de fecha 11 de diciembre de 2023, manifestando que las muestras presentadas por los postores PLASTIMEDIC SOCIEDAD COMERCIAL DE RESPONSABILIDAD LIMITADA y KRUPXEN E.I.R.L. cumplen con las especificaciones técnicas.

Por lo tanto, el resultado de la revisión de la oferta respecto a la etapa de admisión es el siguiente:

➤ **ÍTEM N°1: ADQUISICION DE GLUCONATO DE CLORHEXIDINA AL 2% CON DISPOSITIVO CIRCUITO CERRADO CON PEDAL**

2.2.1. DOCUMENTACIÓN DE PRESENTACIÓN OBLIGATORIA	POSTOR 1	POSTOR 2
2.2.1.1. DOCUMENTOS PARA LA ADMISIÓN DE LA OFERTA	PLASTIMEDIC SOCIEDAD COMERCIAL DE RESPONSABILIDAD LIMITADA	KRUPXEN E.I.R.L.
a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1).	Si cumple	Si cumple
b) Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta. En caso de persona jurídica, copia del certificado de vigencia de poder del representante legal, apoderado o mandatario designado para tal efecto. En caso de persona natural, copia del documento nacional de identidad o documento análogo, o del certificado de vigencia de poder otorgado por persona natural, del apoderado o mandatario, según corresponda. En el caso de consorcios, este documento debe ser presentado por cada uno de los integrantes del consorcio que suscriba la promesa de consorcio, según corresponda.	Si cumple	Si cumple
c) Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2).	Si cumple	Si cumple
d) Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3).	Si cumple	Si cumple
e) Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)	Si cumple	Si cumple
f) Promesa de consorcio con firmas legalizadas, de ser el caso, en la que se consigne los integrantes, el representante común, el domicilio común y las obligaciones a las que se compromete cada uno de los integrantes del consorcio así como el porcentaje equivalente a dichas obligaciones. (Anexo N° 5)	No corresponde	No corresponde
g) El precio de la oferta en SOLES. Adjuntar obligatoriamente el Anexo N° 6. El precio total de la oferta y los subtotales que lo componen son expresados con dos (2) decimales. Los precios unitarios pueden ser expresados con más de dos (2) decimales.	Si cumple	Si cumple
h) Copia simple de la resolución de autorización de registro sanitario o certificado de registro sanitario emitida por la Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM). Además, las resoluciones de autorización de los cambios en el registro sanitario, en tanto estas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada y el producto farmacéutico ofertado.	Si cumple	Si cumple

i)	Copia simple del certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM), vigente emitido por la Autoridad competente del país de origen, para el caso de producto nacional dicho documento debe ser omitido por la Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM).	No cumple ⁽¹⁾	Si cumple
j)	Copia simple del certificado Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA), vigente, a nombre del postor, emitida por la Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM) o Autoridades de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de Nivel Regional (ARM). En el caso de un fabricante nacional, el certificado de buenas prácticas de manufactura (BPM), incluye las buenas prácticas de almacenamiento (BPA).	Si cumple	Si cumple
k)	Copia simple del Certificado de Análisis u otro documento equivalente del producto farmacéutico ofertado, en el que se señalen los ensayos realizados, las especificaciones y resultados obtenidos según lo autorizado en su registro sanitario, que sustenten las características solicitadas en el numeral 2.1 de la Ficha de Homologación.	Si cumple	Si cumple
l)	Copia simple del Rotulado del envase inmediato, de acuerdo a lo autorizado en el registro sanitario del producto farmacéutico ofertado, que permita sustentar lo señalado con respecto al rotulado en el numeral 2.1.2. Envase inmediato de la Ficha de Homologación.	Si cumple	Si cumple
m)	Copia simple del Inserto o Manual de Instrucciones de Uso, de acuerdo a lo autorizado en el registro sanitario del producto farmacéutico ofertado.	Si cumple	Si cumple
n)	Copia simple del certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte vigente a nombre del postor emitida por la ANM o ARM, en cumplimiento a lo dispuesto en la RM. N° 833-2015/MINSA y RM. N° 1000-2016-SA, que entró en vigencia a partir del 02 de enero del 2018.	Si cumple	Si cumple
ESTADO		NO ADMITIDA	ADMITIDA

(1) Postor no presenta certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente.

➤ **ÍTEM N°2: ADQUISICION DE GLUCONATO DE CLORHEXIDINA AL 4% CON DISPOSITIVO CIRCUITO CERRADO CON PEDAL**

2.2.1. DOCUMENTACIÓN DE PRESENTACIÓN OBLIGATORIA	POSTOR 1	POSTOR 2
2.2.1.1. DOCUMENTOS PARA LA ADMISIÓN DE LA OFERTA	PLASTIMEDIC SOCIEDAD COMERCIAL DE RESPONSABILIDAD LIMITADA	KRUPXEN E.I.R.L.
a) Declaración jurada de datos del postor. (Anexo N° 1).	Si cumple	Si cumple
b) Documento que acredite la representación de quien suscribe la oferta. En caso de persona jurídica, copia del certificado de vigencia de poder del representante legal, apoderado o mandatario designado para tal efecto. En caso de persona natural, copia del documento nacional de identidad o documento análogo, o del certificado de vigencia de poder otorgado por persona natural, del apoderado o mandatario, según corresponda. En el caso de consorcios, este documento debe ser presentado por cada uno de los integrantes del consorcio que suscriba la promesa de consorcio, según corresponda.	Si cumple	Si cumple
c) Declaración jurada de acuerdo con el literal b) del artículo 52 del Reglamento. (Anexo N° 2).	Si cumple	Si cumple
d) Declaración jurada de cumplimiento de las Especificaciones Técnicas contenidas en el numeral 3.1 del Capítulo III de la presente sección. (Anexo N° 3).	Si cumple	Si cumple
e) Declaración jurada de plazo de entrega. (Anexo N° 4)	Si cumple	Si cumple
f) Promesa de consorcio con firmas legalizadas, de ser el caso, en la que se consigne los integrantes, el representante común, el domicilio común y las obligaciones a las que se compromete cada uno de los integrantes	No corresponde	No corresponde

	del consorcio así como el porcentaje equivalente a dichas obligaciones. (Anexo N° 5)		
o)	El precio de la oferta en SOLES. Adjuntar obligatoriamente el Anexo N° 6 . El precio total de la oferta y los subtotales que lo componen son expresados con dos (2) decimales. Los precios unitarios pueden ser expresados con más de dos (2) decimales.	Si cumple	Si cumple
p)	HOJA DE PRESENTACIÓN DEL PRODUCTO, en la cual se enumere y detalle el cumplimiento de todas y cada una de las especificaciones técnicas solicitadas por el área usuaria adjuntado DOCUMENTACIÓN TÉCNICA SUSTENTATORIA e indicando el folio, asimismo, también las características podrán ser sustentadas con documentación técnica, emitida por el fabricante (estudios, folletos, normas técnicas, literatura) a excepción de lo referido a composición y material.	Si cumple	Si cumple
q)	Copia simple de la resolución de autorización de registro sanitario o certificado de registro sanitario emitida por la Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM). Además, las resoluciones de autorización de los cambios en el registro sanitario, en tanto estas tengan por finalidad acreditar la correspondencia entre la información registrada y el producto farmacéutico ofertado.	Si cumple	Si cumple
r)	Copia simple del certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM), vigente emitido por la Autoridad competente del país de origen, para el caso de producto nacional dicho documento debe ser omitido por la Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM).	No cumple ⁽²⁾	Si cumple
s)	Copia simple del certificado Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA), vigente, a nombre del postor, emitida por la Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM) o Autoridades de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de Nivel Regional (ARM). En el caso de un fabricante nacional, el certificado de buenas prácticas de manufactura (BPM), incluye las buenas prácticas de almacenamiento (BPA).	Si cumple	Si cumple
t)	Copia simple del Certificado de Análisis u otro documento equivalente del producto farmacéutico ofertado, en el que se señalen los ensayos realizados, las especificaciones y resultados obtenidos según lo autorizado en su registro sanitario, que sustenten el cumplimiento de lo solicitado en las especificaciones técnicas. En el caso que el Certificado de Análisis u otro documento equivalente no haya considerado todas las características específicas solicitadas, se debe presentar documentos técnicos emitidos o avalados por el fabricante que certifiquen cumplimiento de dichas características.	Si cumple	Si cumple
u)	Copia simple del Rotulado del envase inmediato, de acuerdo a lo autorizado en el registro sanitario del producto farmacéutico ofertado, que permita sustentar lo señalado con respecto al rotulado.	Si cumple	Si cumple
v)	Copia simple del Inserto o Manual de Instrucciones de Uso, de acuerdo a lo autorizado en el registro sanitario del producto farmacéutico ofertado.	Si cumple	Si cumple
w)	Copia simple del certificado de Buenas Prácticas de Distribución y Transporte vigente a nombre del postor emitida por la ANM o ARM, en cumplimiento a lo dispuesto en la RM. N° 833-2015/MINSA y RM. N° 1000-2016-SA, que entró en vigencia a partir del 02 de enero del 2018.	Si cumple	Si cumple
x)	Presentar obligatoriamente muestras, para la verificación del cumplimiento de las especificaciones técnicas. Las propuestas cuyas muestras no cumpla los requerimientos técnicos mínimos exigidos serán consideradas como no admitidas por no cumplir con las características.	Si cumple (Muestra fue evaluada por área usuaria)	Si cumple (Muestra fue evaluada por área usuaria)
y)	Copia de Informe de ensayo emitido por alguno de los laboratorios acreditados de la red del MINSA o documentación técnica (Literatura, folleto, catálogo) emitido por el fabricante, que sustente el cumplimiento de la especificación técnica.	Si cumple	Si cumple
ESTADO		NO ADMITIDA	ADMITIDA

(2) Postor no presenta certificado de Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) vigente.

V. Acto seguido, los miembros del Comité de Selección aplican el Factor de Evaluación a las ofertas admitidas de acuerdo a lo establecido en las Bases Integradas:

➤ **ÍTEM N°1: ADQUISICION DE GLUCONATO DE CLORHEXIDINA AL 2% CON DISPOSITIVO CIRCUITO CERRADO CON PEDAL**

VALOR ESTIMADO: S/ 244,800.00						
N°	NOMBRE DEL POSTOR	PRECIO DE LA OFERTA S/	PUNTAJE	BONIFICACION DEL 5% POR SER MYPE	PUNTAJE TOTAL	ORDEN DE PRELACIÓN
01	KRUPXEN E.I.R.L.	S/ 184,800.00	100.00 pts	5.00 pts	105.00 pts	1°

➤ **ÍTEM N°2: ADQUISICION DE GLUCONATO DE CLORHEXIDINA AL 4% CON DISPOSITIVO CIRCUITO CERRADO CON PEDAL**

VALOR ESTIMADO: S/ 159,000.00						
N°	NOMBRE DEL POSTOR	PRECIO DE LA OFERTA S/	PUNTAJE	BONIFICACION DEL 5% POR SER MYPE	PUNTAJE TOTAL	ORDEN DE PRELACIÓN
01	KRUPXEN E.I.R.L.	S/ 118,500.00	100.00 pts	5.00 pts	105.00 pts	1°

VI. Verificación de cumplimiento de los requisitos de calificación:

➤ **ÍTEM N°1: ADQUISICION DE GLUCONATO DE CLORHEXIDINA AL 2% CON DISPOSITIVO CIRCUITO CERRADO CON PEDAL**

REQUISITOS DE CALIFICACIÓN		KRUPXEN E.I.R.L.
A	CAPACIDAD LEGAL	
	HABILITACIÓN	
	<u>Requisitos:</u> Autorización sanitaria de funcionamiento <u>Acreditación:</u> Copia simple de Autorización Sanitaria de Funcionamiento a nombre del postor, así como de los cambios otorgados al establecimiento farmacéutico, emitida por la Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM) o las Autoridades de productos farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de nivel Regional (ARM) según su ámbito.	Si cumple
	ESTADO	
		CALIFICADA

➤ **ÍTEM N°2: ADQUISICION DE GLUCONATO DE CLORHEXIDINA AL 4% CON DISPOSITIVO CIRCUITO CERRADO CON PEDAL**

REQUISITOS DE CALIFICACIÓN		KRUPXEN E.I.R.L
A	CAPACIDAD LEGAL	
	HABILITACIÓN	
	<u>Requisitos:</u> Autorización sanitaria de funcionamiento, así como los cambios, modificaciones o ampliaciones otorgadas al Establecimiento Farmacéutico, emitida por la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas – DIGEMID, como Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios – ANM o por la Autoridad Regional de Medicamentos – ARM del Ministerio de Salud – MINSA, según corresponda.	Si cumple
B	EXPERIENCIA DEL POSTOR EN LA ESPECIALIDAD	
	<u>Requisitos:</u> El postor debe acreditar un monto facturado acumulado equivalente a 418,000.00 (Cuatrocientos dieciocho mil con 00/100 nuevos soles) por la venta de bienes iguales o similares al objeto de la convocatoria, durante los ocho (8) años anteriores a la fecha de la presentación de ofertas que se computarán desde la fecha de la conformidad o emisión del comprobante de pago, según corresponda. En el caso de postores que declaren en el Anexo N° 1 tener la condición de micro y pequeña empresa, se acredita una experiencia de S/ 39,000.00 (Treinta y nueve mil con 00/100 soles), por la venta de bienes iguales o similares al objeto de la convocatoria, durante los ocho (8) años anteriores a la fecha de la presentación de ofertas que se computarán desde la fecha de la conformidad o emisión del comprobante de pago, según corresponda. En el caso de consorcios, todos los integrantes deben contar con la condición de micro y pequeña empresa. Se consideran bienes similares a los siguientes: Gluconato de Clorhexidina de otras concentraciones y presentaciones.	Si cumple
ESTADO		CALIFICADA

VII. Otorgamiento de buena pro:

Finalmente, el Comité de Selección, de conformidad al Artículo 76° del Reglamento de la Ley de Contrataciones, por unanimidad procede a otorgar la Buena Pro del procedimiento de selección **ADJUDICACIÓN SIMPLIFICADA N°017-2023-HMA-1 - ADQUISICION DE GLUCONATO DE CLORHEXIDINA AL 4% CON DISPOSITIVO CIRCUITO CERRADO CON PEDAL y ADQUISICION DE GLUCONATO DE CLORHEXIDINA AL 2% CON DISPOSITIVO CIRCUITO CERRADO CON PEDAL**, de acuerdo al siguiente detalle:

ITEM N°	DENOMINACIÓN	MONTO ADJUDICADO	POSTOR ADJUDICADO
1	ADQUISICION DE GLUCONATO DE CLORHEXIDINA AL 2% CON DISPOSITIVO CIRCUITO CERRADO CON PEDAL	S/ 184,800.00	KRUPXEN E.I.R.L
2	ADQUISICION DE GLUCONATO DE CLORHEXIDINA AL 4% CON DISPOSITIVO CIRCUITO CERRADO CON PEDAL	S/ 118,500.00	KRUPXEN E.I.R.L

Siendo las 15:10 horas del día 12 diciembre del 2023, el Comité de Selección da por finalizada la sesión, firmando en señal de conformidad.


JORGE ALBERTO COELLO VASQUEZ
 Presidente del Comité de Selección
 AS N°017-2023-HMA-1


CARMEN SAMAN ANGELES
 Primer Miembro del Comité de Selección
 AS N°017-2023-HMA-1


KIARA NOELIA TORRES DE LA CRUZ
 Segundo Miembro del Comité de Selección
 AS N°017-2023-HMA-1